(11)Publication number:

10-338869

(43) Date of publication of application: 22.12.1998

(51)Int.CI.

C09K 9/02 C08F212/00 C08F220/28 C08F222/14

(21)Application number: 09-152413

(71)Applicant: TOKUYAMA CORP

(22)Date of filing:

10.06.1997

(72)Inventor: HARA TADASHI

TANIZAWA TSUNEYOSHI

(54) CURABLE PHOTOCHROMIC COMPOSITION

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a curable photochromic compsn. which exhibits a high coloration density and a high fading rate and is suitable for ophthalmic lenses by compounding a polymerizable trito hexafunctional (meth)acrylate monomer (e.g. trimethylolpropane trimethacrylate), optionally another acrylate monomer or a styryl monomer, and a photochromic compd.

SOLUTION: This compsn. is prepd. by compounding 100 pts.wt. monomer component comprising 10–100 pts.wt. polymerizable tri– to hexafunctional (meth) acrylate monomer, such as of formula I (wherein Z1 is an org. group of formula II; R1 is II or 1–4C alkyl; a is 3 or 4; R5 is H or CH3; R6 is ethylene or propylene; d is 0–10; and e is 0 or 1), and 0–90 pts.wt. monomer selected from among polymerizable difunctional (meth)acrylate monomers, other polymerizable (meth)acrylate monomers, and polymerizable styryl monomers with 0.001–10 pts.wt. photochromic compd. Fulgide and a spirooxazine compd. are suitable as the photochromic compd.

$$CH_2 = C - C - O + R^5 - O \xrightarrow{d} CH_2 \xrightarrow{e}$$

Π

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

30.06.2003

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁 (JP)

(12)公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平10-338869

(43)公開日 平成10年(1998)12月22日

C09K 9/02 C09K 9/02 B C08F212/00 C08F212/00 220/28 220/28 222/14 第査請求 未請求 請求項の数2 OL (全13頁) (21)出願番号 特願平9-152413 (71)出願人 00003182 株式会社トクヤマ		=						
(21)出願番号 特願平9-152413 (71)出願人 00003182 株式会社トクヤマ 山口県徳山市御影町1番1号 (72)発明者 原 忠司 山口県徳山市御影町1番1号 株式会社トクヤマ内 (72)発明者 谷澤 常好 山口県徳山市御影町1番1号 株式会社ト	C08F212/00 220/28	識別記号 庁戸	内整理番号	C09K 9/03 C08F212/06 220/28) 3	В	ŧ	支術 表 示 箇 所
株式会社トクヤマ 山口県徳山市御影町1番1号 (72)発明者 原 忠司 山口県徳山市御影町1番1号 株式会社ト クヤマ内 (72)発明者 谷澤 常好 山口県徳山市御影町1番1号 株式会社ト				審査請求	未請求	請求項の数 2	OL	(全13頁)
(72)発明者 原 忠司 山口県徳山市御影町1番1号 株式会社ト クヤマ内 (72)発明者 谷澤 常好 山口県徳山市御影町1番1号 株式会社ト	(21)出願番号	特願平9-15241	3	(71)出願人				
山口県徳山市御影町1番1号 株式会社ト	(22) 出願日	平成9年(1997)(6月10日	(72)発明者	原 忠山口県	司 徳山市御影町 1		株式会社ト
				(72)発明者	山口県	徳山市御影町1	番1号	株式会社ト

(54)【発明の名称】フォトクロミック硬化性組成物

(57)【要約】

【課題】 フォトクロミック特性の発色濃度、退色速度、初期着色に優れるばかりでなく、硬化体の硬度などの物理的性質にも優れた硬化体を与えるフォトクロミック化合物と重合性単量体との組成物を得る。

【解決手段】 (A):トリメチロールプロパントリメ タクリレート等の3官能乃至6官能の(メタ)アクリレ ート系重合性単量体10~100重量部、並びに

(B):トリプロピレグリコールジメタクリレート等の2官能の(メタ)アクリレート系単量体、(C):グリシジルメタクリレート等の上記(A)及び(B)以外の(メタ)アクリレート系単量体、又は(D):α-メチルスチレン等のスチリル系単量体の少なくとも一種類の成分からなる重合性単量体0~90重量部からなる重合性単量体100重量に対して0.001~10重量部のフォトクロミック化合物を配合したフォトクロミック硬化性組成物。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 [1] (i) (A):下記一般式(1) 又は一般式(3)で示される3官能乃至6官能の(メタ)アクリレート系重合性単量体10~100重量部、並びに(ii)(B):下記一般式(4)で示される2官能の(メタ)アクリレート系重合性単量体、(C):上記(A)及び(B)以外の(メタ)アクリレート系重合性単量)、又は(D):スチリル系重合性単量体のうちの少なくとも一種からなる重合性単量体0~90重量 部からなる重合性単量体100重量部に対して、[2]フォトクロミック化合物を0.001~10重量部含有してなることを特徴とするフォトクロミック硬化性組成物。

$$(Z^{1})_{\overline{a}} C \leftarrow R^{1})_{4-\overline{a}} \qquad (1)$$

[式中、2¹は下記一般式(2) 【化2】

$$CH_{2} = C - C - O + R^{6} - O \xrightarrow{d} CH_{2} \xrightarrow{e} (2)$$

{式中、 R^5 は水素原子又はメチル基であり、 R^4 はエチレン基又はプロピレン基であり、dは $0\sim10$ の整数であり(dが0の時は単なる結合手を表す。)、eは0又は1である(eが0の時は単なる結合手を表す。)。}で示される有機基であり、 R^1 は水素原子又は置換基を有していても良い炭素数 $1\sim4$ のアルキル基であり、aは3又は4である。〕

[化3]

 $\{$ 式中、 Z^{1} 及び Z^{1} は互いに異なっていても良い前記一般式(2)で示される有機基であり、 R^{1} 及び R^{1} は互いに異なっていても良い水素原子又は置換基を有していても良い炭素数 $1\sim 4$ のアルキル基であり、 R^{1} は炭素数 $1\sim 4$ のアルキレン基または $-CH_{1}$ O CH_{2} - であり、 b 及び c はそれぞれ $0\sim 3$ の整数であり、b+c は $3\sim 6$ である。 $\}$

$$CH_{2} = C - C - O + CH - CH_{2} - O)_{f} + CH_{2} - CH - O)_{g} + C - C = CH_{2}$$

$$O$$

50

【化4】

(式中、 R^7 、 R^9 、 R^9 及び R^{19} はそれぞれ異なっていても良い水素原子又はメチル基であり、f 及びgはそれぞれ $0\sim14$ の整数であり、f+gは $3\sim14$ である。)

【請求項2】 請求項1記載のフォトクロミック硬化性 組成物を硬化させてなるフォトクロミック性硬化体。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、フォトクロミック 特性の発色濃度が高く、退色速度が速く、しかも初期着 色の小さなフォトクロミック硬化体の製造に好適な組成 物に関する。

[0002]

【従来の技術】フォトクロミズムとは、ここ数年来注目をひいてきた現象であって、ある化合物に太陽光あるいは水銀灯の光のような紫外線を含む光を照射すると速やかに色が変わり、光の照射を止めて暗所に置くと元の色に戻る可逆作用のことである。この性質を有する化合物は、フォトクロミック化合物と呼ばれ、従来から種々の

構造の化合物が合成されてきたが、これらのフォトクロ ミック化合物は室温付近での発色濃度が充分ではない。 【0003】また、発色濃度が改善されたフォトクロミ ック化合物としてフルギド系フォトクロミック化合物 (以下、単にフルギド化合物と略す)、スピロオキサジ ン系フォトクロミック化合物(以下、単にスピロオキサ ジン化合物と略す)及びクロメン系フォトクロミック化 合物(以下、単にクロメン化合物と略す)などが種々知 られている(USP4882438、USP49606 78, USP5130058, USP5106998, 特開平 2-28154号、特開平3-11074号、 WO94/22854, WO95/05371, USP 4913544、EP0600669)。これらのフォ トクロミック化合物は室温付近で高い発色濃度を示すも のの、紫外線を遮断した時に元の色に戻る速さ(以下、 退色速度と呼ぶ)が遅く、満足できるものではない。さ らに、発色濃度の高いスピロオキサジン化合物やクロメ ン化合物では、紫外線を照射しない状態での着色(以 下、初期着色と呼ぶ)が大きいという問題点を有する。

【0004】一方、フォトクロミック特性はマトリック スとなる重合性単量体、重合触媒さらには添加剤の影響 も受けることが知られており、フォトクロミック化合物 の上記問題点をマトリックスの改良で解決する手法も提 案されている。例えば、USP3627690号公報に は、クロメン化合物に微量の塩基性成分又は弱酸性成分 を加えることにより、退色速度を向上させた組成物に関 する提案がなされている。また、特開平8-28631 7号公報や特開平2-302754号公報には、フォト クロミック化合物にカルポン酸の金属塩を添加すること で、発色濃度や退色速度を改良したフォトクロミック組 成物が示されている。さらに、EP-0227337号 公報には、特定の重合性単量体を用いることにより重合 触媒の使用量を減少せしめ、特定のスピロオキサジン化 合物の分解を抑制するフォトクロミック物品の製造方法 が提案されている。

【0005】しかしながら、例えばメガネレンズ等に汎用されている重合性組成物の系に上記の手法を適用したところ、十分な効果が得られなかったり、他の物性が低下したりするという問題があることが明らかとなった。【0006】また、硬化性組成物中に硬化体のガラス転移温度を低くせしめるような単量体を添加して硬化体の硬度を低くすると、フォトクロミック化合物の発色濃度が大きくなることは知られているが、メガネレンズなどの用途においては材料強度の点から該方法を採用するには問題がある。

[0007]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は上記のような従来技術の欠点を補う新しい技術の開発すること、即ち、フォトクロミック特性の発色濃度を大きくし 30ながら、尚かつ退色速度を速くし、初期着色を小さし、

ク硬化性組成物を提案することである。 【0008】 【課題を解決するための手段】本発明者らは、大きな発

しかも硬化体の物理的特性を満足させるフォトクロミッ

【課題を解決するための手段】本発明者らは、大きな発色濃度、速い退色速度並びに小さな初期着色を有する、フォトクロミックレンズに代表されるフォトクロミック硬化体を得るために、種々の硬化性組成物について鋭意研究を続けた。その結果、特定の重合性単量体を含むフォトクロミック硬化性組成物が、フォトクロミック特性の発色濃度が高く、退色速度が速いばかりでなく、しかも初期着色の小さなフォトクロミック硬化体を与えることを見い出し、本発明を完成させるに至った。

【0009】即ち、本発明は、[1](i)(A):下記一般式(1)又は一般式(3)で示される3官能乃至6官能の(メタ)アクリレート系重合性単量体10~100重量部、並びに(ii)(B):下記一般式(4)で示される2官能の(メタ)アクリレート系重合性単量体、(C):上記(A)及び(B)以外の(メタ)アクリレート系重合性単量体、又は(D):スチリル系重合性単量体のした系重合性単量体、又は(D):スチリル系重合性単量体のつちの少なくとも一種からなる重合性単量体の〜90重量部からなる重合性単量体100重量部に対して、[2]フォトクロミック化合物を0.001~10重量部含有してなることを特徴とするフォトクロミック硬化性組成物である。

[0010]

$$(Z^{1})_{\overline{a}} C - (R^{1})_{4-\overline{a}}$$
 (1)

【0011】 (式中、Z'は下記一般式 (2) 【0012】 【化6】

$$CH_{2} = C - C - O + R^{6} - O \xrightarrow{d} CH_{2} \xrightarrow{e} (2)$$

【0013】 {式中、 R° は水素原子又はメチル基であり、 R° はエチレン基又はプロピレン基であり、dは $0\sim10$ の整数であり(dが0の時は単なる結合手を表す。)、eは0又は1である(eが0の時は単なる結合手を表す。)。 eで示される有機基であり、 R° は水素原子又は置換基を有していても良い炭素数 1 から 4 のアルキル基であり、aは3又は4である。〕

[0014]

[化7]

【0015】 {式中、 Z^{1} 及び Z^{1} は互いに異なっていても良い前記一般式(2)で示される有機基であり、 R^{1} 及び R^{1} は互いに異なっていても良い水素原子又は置換基を有していても良い炭素数 $1\sim4$ のアルキル基であり、 R^{1} は炭素数 $1\sim4$ のアルキレン基または- CH, - であり、B 及び B はそれぞれ B の整数であり、B + B とは B る。}

[0016]

[化8]

$$CH_{2} = \overset{R^{7}}{C} - \overset{R}{C} + CH_{2} - CH_{2}$$

$$CH_{2} = \overset{R^{9}}{C} - \overset{6}{C} + CH_{2} - CH_{2}$$

【0017】(式中、R'、R'、R'及びR''はそれぞれ異なっていても良い水素原子又はメチル基であり、f 及びgはそれぞれ $0\sim14$ の整数であり、f+gは $3\sim14$ である。)

本発明のフォトクロミック硬化性組成物では、(A): 上記一般式(1)または(3)で示される3官能乃至6 官能の(メタ)アクリレート系重合性単量体を配合する ことにより、発色濃度、退色速度及び初期着色などのフォトクロミック特性の向上されたメガネレンズなどに好 適に使用し得る硬化体を与えることができる。

[0018]

【発明の実施の形態】本発明のフォトクロミック硬化性組成物は、(i)(A):前記一般式(1)又は一般式(3)で示される3官能乃至6官能の(メタ)アクリレート系重合性単量体(以下、単に(A)成分ともいう】10~100重量部、並びに(ii)(B):下記一般式(4)で示される2官能の(メタ)アクリレート系重合性単量体(以下、単に(B)成分ともいう)、

(C):上記(A)及び(B)以外の(メタ)アクリレート系重合性単量体{以下、単に(C)成分ともいう}、又は(D):スチリル系重合性単量体{以下、単に(D)成分ともいう}のうちの少なくとも一種からなる重合性単量体0~90重量部からなる重合性単量体(以下、単に重合性単量体[1]ともいう)を使用する。

【0019】重合性単量体 [1] 中の (A) 成分は前記 一般式(1)又は(3)で示される(メタ)アクリレー ト系重合性単量体であれば特に限定はされない。ここで 前記一般式(1)中のR'は水素原子又は置換基を有し ていても良い炭素数1から4のアルキル基である。ここ で上記炭素数は置換基中の炭素数は含まない(以下、他 の基についても炭素数を言うときは、置換基中の炭素数 は含まない。)。該アルキル基を具体的に例示すると、 メチル基、エチル基、プロピル基、プチル基、イソプロ ピル基、tーブチル基等が挙げられる。また、これらの アルキル基が有してもよい置換基としては、公知の置換 基が何ら制限なく用いられる。該置換基を具体的に例示 すると、ヒドロキシル基、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素 などのハロゲン原子、メトキシ基、エトキシ基、プロポ キシ基などのアルコキシ基が挙げられる。また、前記一 般式(1)中のaは3または4である。aが2以下の時 はフォトクロミック特性の向上と硬化体の物性を両立さ せることはできない。

【0020】また、前記一般式(1)中のZ'は前記一般式(2)で表される。一般式(2)中のR'はエチレ

ン基またはプロピレン基である。 R'はこれら何れの基であっても構わないが、硬化体の硬度を大きくするという観点ではエチレン基が好ましく、また、フォトクロミック特性の初期着色を小さくするという観点ではプロピレン基が好ましい。また、dは0~10の整数である

(dが 0 のときは単なる結合手を表す)。 d が 1 0 を越えると、硬化体の硬度が小さくなり、本発明の効果が十分に発現されない。d のさらに好ましい範囲は $0\sim6$ である。また、e は 0 又は 1 である (e が 0 のときは単なる結合手を表す)。e が 2 以上の時は原料の入手が著しく困難になるため現実的ではない。また、該単量体の安定性を考慮すると、e は 1 であることが好ましい。

【0021】前記一般式(3)において、Z'及びZ'はそれぞれ独立に前記一般式(1)中のZ'と同義であり、一般式(2)で表される。また。一般式(3)中のR'は炭素数1~4のアルキレン基又は一CH,OCH,一である。該アルキレン基としては公知の基が何ら制限なく用いられるが、該アルキレン基を具体的に例示すると、メチレン基、エチレン基、トリメチレン基、テトラメチレン基、ジメチルメチレン基、1,2ージメチルエチレン基等を挙げることができる。R'はアルキレン基と一CH,OCH,一の何れであっても構わないが、原料入手の容易さから、一CH,OCH,一が好ましい。

【0022】また、前記一般式 (3) における R^{1} 及び R^{4} は互いに異なっていても良い水素原子又は置換基を 有していても良い炭素数 $1\sim4$ のアルキル基である。ここで置換基を有していても良い炭素数 $1\sim4$ のアルキル基としては前記 R^{1} と同様のものが挙げられる。

【0023】また、前記一般式(3)中のb及びcはそれぞれ $0\sim3$ の整数であり、b+cは $3\sim6$ である。b+cが3より小さいときはフォトクロミック特性の向上と硬化体の物性を両立させることはできない。

【0024】本発明において(A)成分として好適に使用できる化合物を具体的に例示すると、

40 1) トリメチロールプロパントリメタクリレート 2) 1, 1, 1-トリス (メタクリロイルオキシエトキ シメチル) プロパン

6) 1, 1, 1-トリス [メタクリロイルオキシトリ

50 (エトキシ)メチル]プロパン

40

7) 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1, -ヘキサ (メタクリ ロイルオキシエトキシメチル) エチルエーテル 8) 1, 1, 1, 3, 3, 3-ヘキサ [メタクリロイル オキシノナ (エトキシ) メチル] プロパン 9) 1, 1, 1-トリス (アクリロイルオキシエトキシ

メチル) プロパン

【0025】本発明のフォトクロミック硬化性組成物に

等を挙げることができる。

おいて使用する重合性単量体 [1] 100重量部中の 90重量部、更に好適には20~80重量部である。重 合性単量体 [1] 100重量部中の(A)成分の量が1 0 重量部未満である場合にはフォトクロミック特性の向 上と硬化体の物性の両立が困難となる。(A)成分はフ オトクロミック特性の向上と硬化体の物理的特性の保持 を両立させために必須の成分であって、その作用機構は 明確ではないが、恐らく、(A)成分を使用するとマト リックスの自由体積が大きくなるものと推定できる。こ のため、マトリックス中でフォトクロミック化合物が比 較的自由に動くことができ、発色濃度が大きくなり、退

【0026】本発明の効果は、重合性単量体[1]とし て(A)成分のみを用いても発現するが、組成物の成型 性の改良及び得られる硬化体の物理的特性やフォトクロ ミック特性を向上させるため、(B)成分、(C)成分 又は(D)成分の少なくとも一種類からなる重合性単量 体を重合性単量体 [1] 100重量部中に最大90重量 部まで加えても構わない。

色速度が速くなっているものと考えられる。

【0027】重合性単量体 [1] 中の (B) 成分は前記 一般式(4)で示される(メタ)アクリレート系重合性 単量体であれば特に限定されない。ここで前記一般式 (4) 中のR'、R'、R'及びR''はそれぞれ異なって いても良い水素原子またはメチル基である。 R'及びR' は、硬化体の硬度を大きくするという観点では水素原子 が好ましく、また、フォトクロミック特性の初期着色を 小さくするという観点ではメチル基が好ましい。

【0028】前記一般式(4)において、f+gは3~ 14である。 f+gが14より大きい場合は硬化体の硬 度が小さくなり、また、3より小さい場合は硬化体が脆 くなる。f+gのより好ましい範囲は4~9である。

【·0029】本発明における(B)成分として好適に使 用できる化合物を具体的に例示すると、

- 1) トリエチレングリコールジメタクリレート
- 2) テトラエチレングリコールジメタクリレート
- 3) ノナエチレングリコールジメタクリレート
- 4) テトラデカエチレングリコールジメタクリレート
- 5) トリプロピレングリコールジメタクリレート
- 6) テトラプロピレングリコールジメタクリレート
- 7) ノナプロピレングリコールジメタクリレート
- 8) ノナエチレングリコールジアクリレート

等を挙げることができる。

【0030】本発明の組成物における(B)成分は硬化 体の物理的特性を調整するために好適に用いられる。即 ち、重合性単量体 [1]中の(A)成分の量が多いと硬 化体は硬くなる傾向があり、(B)成分の量が多いと硬 化体は柔らかくなる傾向がある。従って、用途ごとに要 求される硬さ(或いは柔らかさに)応じて、重合性単量 体[1]100重量部に対して0~90重量部の範囲で (B) 成分の量を適宜決定すればよい。(B) 成分の好 (A) 成分の量は10~100重量部、好適には10~ 10 適な配合量は重合性単量体 [1] 100重量部に対して 0~70重量部、さらに0~60重量部である。

> 【0031】また、重合性単量体 [1] に (C) 成分を 配合することにより、フォトクロミック化合物の耐久性 を高くしたり、硬化体の屈折率を調節したりすることが できる。(C)成分は、(A)成分及び(B)成分以外 の(メタ)アクリレート系重合性単量体であれば特に限 定されない。好適に用いられる(C)成分を例示すれ ば、グリシジル (メタ) アクリレート、β-メチルグリ シジル (メタ) アクリレート、ピスフェノールA-モノ グリシジルエーテル-メタクリレート、4-グリシジル オキシブチルメタクリレート、3-(グリシジルー2-オキシエトキシ) - 2 - ヒドロキシプロピルメタクリレ ート、3-(グリシジルオキシ-1-イソプロピルオキ シ) -2-ヒドロキシプロピルアクリレート、3-(グ リシジルオキシー2-ヒドロキシプロピルオキシ)-2 ヒドロキシプロピルアクリレート、(メタ)アクリル 酸メチル、(メタ)アクリル酸エチル、(メタ)アクリ ル酸プチル、イソボルニル(メタ)アクリレート、(メ タ)アクリル酸ベンジル、(メタ)アクリル酸フェニ 30 ル、トリプロモフェニル (メタ) アクリレート、2-ヒ ドロキシエチル (メタ) アクリレート、フェノキシエチ ル (メタ) アクリレート、フェノキシポリエチレングリ コール (メタ) アクリレート、アルコキシポリエチレン グリコール(メタ)アクリレート、アルコキシポリプロ ピレングリコール (メタ) アクリレート、トリフロロメ チル(メタ)アクリレート等の単官能(メタ)アクリレ ート系単量体;ポリプチレングリコールジ(メタ)アク リレート、1,6-ヘキサンジオールジ(メタ)アクリ レート、ネオペンチルグリコールジ(メタ)アクリレー ト、2,2'-ピス(4-メタクリロイルオキシエトキ シフェニル) プロパンのアクリル酸およびメタクリル酸 エステル化合物、2,2'-ピス(4-メタクリロイル オキシ・ポリエトキシフェニル)プロパンのアクリル酸 およびメタクリル酸エステル化合物、2,21ービス (4-メタクリロイルオキシプロポキシフェニル) プロ パンのアクリル酸およびメタクリル酸エステル化合物、 2, 2'-ピス(4-メタクリロイルオキシ・ポリプロ ポキシフェニル)プロパンのアクリル酸およびメタクリ ル酸エステル化合物、2,2'-ビス(3,5-ジブロ

> 50 モー4-メタクリロイルオキシエトキシ)プロパンのア

Q

クリル酸およびメタクリル酸エステル化合物、水添加ビ スフェノールAエチレンオキサイド又はプロピレンオキ サイド付加物のアクリル酸およびメタクリル酸エステル 化合物、ジメチロールトリシクロデカンジ(メタ)アク リレート、ジメチロールトリシクロデカンポリエトキシ ジ(メタ)アクリレート、トリメチロールプロパントリ (メタ) アクリレート、ペンタエリスリトールテトラ (メタ) アクリレート、エチレングリコール又はポリエ チレングリコールとグリシジル (メタ) アクリレートの 反応生成物、プロピレングリコール又はポリプロピレン 10 グリコールとグリシジル(メタ)アクリレートの反応生 成物、ビスフェノールAエチレンオキサイド又はプロピ レンオキサイド付加物とグリシジル(メタ)アクリレー トの反応生成物、水添加ピスフェノールAエチレンオキ サイド又はプロピレンオキサイド付加物とグリシジル (メタ) アクリレートの反応生成物、ウレタンアクリレ ート等の多官能性(メタ)アクリレート系単量体等が挙 げられる。これらの(メタ)アクリレート系単量体は一 種または二種以上を混合して使用してもよく、その配合 比は使用する用途に応じて決定すればよい。重合性単量 [1] 100重量部中の(C)成分の配合量は0~90 重量部の範囲であれば特に限定されないが、70重量部 以下、特に0.1~60重量部になるように選択するの

【0032】(D)成分は重合性単量[1]の成形性を高める働きをする。(D)成分はスチリル系重合性単量体であれば特に限定されない。好適に使用できる(D)成分としては、スチレン、クロロスチレン、αーメチルスチレン、イソプロペニルナフタレン、ブロモスチレン、ジビニルベンゼン等が挙げられる。これらのスチリル系単量体は一種または二種以上を混合して使用でき、その配合比は使用する用途に応じて決定すればよい。重合性単量[1]100重量部中の(D)成分の配合量は0~90重量部の範囲であれば特に限定されないが、70重量部以下、特に0.1~60重量部になるように選択するのが好適である。

が好適である。

【0033】次に、本発明において用いられるフォトクロミック化合物について説明する。は、本発明で使用するフォトクロミック化合物はフォトクロミック作用を示 40 す化合物を何ら制限なく採用することができる。例えば、フルギド化合物、クロメン化合物及びスピロオキサジン化合物等のフォトクロミック化合物がよく知られており、本発明においてはこれらのフォトクロミック化合物を使用することができる。上記のフォトクロミック化合物としては、USP4882438、USP4960678、USP5136998、WO94/22854、WO95/05371、USP4913544、EP0600669等で公知の化合物を好適に使用できる。これらのフォトクロミック化50

合物は1種又は2種以上を混合して使用でき、その配合 比は使用する用途に応じて決定すればよい。

【0034】上記フォトクロミック化合物のうち、クロメン化合物及びスピロオキサジン化合物は、本発明によるフォトクロミック特性の向上効果が他のフォトクロミック化合物に比べて特に大きいために好適に使用することができる。本発明において好適に使用できるクロメン化合物は一般式(5)で表すことができる。

[0035]

【化9】

$$R^{11}$$
 R^{12}
 R^{13}
 R^{14}

【0036】 〔但し、R''、R''、R'' およびR''は、それぞれ同一または異なる水素原子、アルキル基、アリール基、置換アミノ基、飽和複素環基又は不飽和複素環基であり、R''およびR''は、一緒になって環を形成していてもよく、

[0037]

30

【化10】

【0038】で示される基は、それぞれ置換基を有していてもよい芳香族炭化水素基または不飽和複素環基である。〕

上記式 (5) 中、R''、R''、R''およびR''で示され るアルキル基としては、メチル基、エチル基等の炭素数 1~4のアルキル基を挙げることができ、アリール基と してはフェニル基、トリル基、キシリル基、ナフチル基 等の炭素数6~10のアリール基を挙げることができ る。また、置換アミノ基は、上記したようなアルキル基 またはアリール基で水素原子の少なくとも1つが置換さ れたアミノ基を挙げることができ、また、飽和複素環基 は、ピロリジン環、イミダゾリジン環、ピペリジン環、 ピペラジン環、モルホリン環等の窒素原子、酸素原子、 またはイオウ原子を環構成原子として1~2個含む5~ 6 員環から誘導される一価の基を挙げることができる。 また、不飽和複素環基としては、フラン環、ベンゾフラ ン環、チオフェン環、ベンゾチオフェン環、ピロール 環、インドール環、ピリジン環、キノリン環、イソキノ リン環等から誘導される炭素数4~9の基を挙げること ができる。

【0039】上記式(5)中、R''およびR''が一緒になって形成する環は、ノルボルニリデン基、ビシクロ [3.3.1] 9ーノニリデン基等をあげることができる。

【0040】また、上記式(5)中、

[0041]

11

【化11】

【0042】で示される二価の基のうち、二価の芳香族 炭化水素基としては、ベンゼン環1個またはその2~3個の縮合環から誘導される二価の基を挙げることができ、また、二価の不飽和複素 環基としては、酸素原子、またはイオウ原子を環構成原子として第一次で表でできる。二価の新される二価の基を挙げることができる。二価のまを挙げることができると、ベンセン環、カウェン環等から誘導される炭素数4~9の基を挙げることができる。

【0043】これらの置換基としては、特に制限されないが、例えば、塩素、臭素、ヨウ素等のハロゲン原子:メチル基、エチル基等の炭素数1~10のアルキル基:メトキシ基、エトキシ基等の炭素数1~10のアルコキシ基:フェニル基、トリル基、キシリル基等の炭素数6~10のアリール基:炭素数7~14のアルコキシアリール基(炭素数1~4のアルコキシ基で置換された炭素数6~10のアリール基):ピペリジノ基、モルホリノ基、インドリノ基、ジメチルアミノ基等の炭素数1~10の置換アミノ基:ニトロ基:シアノ基等を例示することができる。

【0044】前記一般式(5)で示されるクロメン化合物としては、特にR''およびR''が共に水素原子であり、R''およびR''がそれぞれ同一または異なるアリール基であるか、または不飽和複素環基であるか、若しくはこれらが一緒になって形成されたビシクロ〔3.3.1〕9-/ニリデン基またはノルボルニリデン基であり、

[0045]

【化12】

【0046】が、炭素数 $1\sim10$ のアルキル基または炭素数 $1\sim10$ のアルコキシ基若しくは炭素数 $1\sim10$ の 置換アミノ基で置換されていてもよいナフタレン環から 誘導される基である化合物が好適に使用できる。

【0047】また、本発明で好適に用いられるスピロオキサジン化合物は一般式(6)で表すことができる。

[0048]

【化13】

12

$$Y = N$$

$$\downarrow N$$

【0049】ここで、一般式 (6) において、R''、R'' およびR''は、それぞれ同一または異なるアルキル基、シクロアルキル基、アルコキシ基、アルキレンオキシアルキル基、アルコキシカルボニルアルキル基、アリール基、アリーロキシ基、アルキレンチオアルキル基、アシル基、アシロキシ基またはアミノ基であり、R'' およびR''は、一緒になって環を形成してもよく、R''、R'' およびR''は置換基を有してもよく、置換基としては上記のような基のほかに、ハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基または複素環基等が上げられる。また、

[0050]

【化14】



【0051】で示される基は、それぞれ置換されていて もよい芳香族炭化水素基または不飽和複素環基であり、 【0052】

【化15】

30 【0053】で示される基は、それぞれ置換されていてもよい芳香族炭化水素基または不飽和複素環基である。 置換基としては上記のR''、R''およびR''で述べた置 換基と同じ基を選択できるが、中でも

[0054]

【化16】

-NR18R19

【0055】(但し、R''およびR''は置換されても良い、アルキル基、アルコキシ基またはアリル基等であり、またR''およびR''は互いに結合、環化し、含窒素 複素環を形成しても良い。)で示される基が初期のフォトクロミック性能においてその発色濃度が高い点で好適である。

【0056】また、本発明におけるフォトクロミック特性の向上作用はフルギド化合物に対しても発現する。本発明で用いられるフルギド化合物は一般式(7)で表される。

[0057]

【化17】

$$\begin{array}{c|c}
R^{20} & O \\
\hline
 & X \\
\hline
 & C \\
\hline
 & Z
\end{array}$$
(7)

【0058】〔但し、

[0059]

【化18】

【0060】はそれぞれ置換基を有していてもよい二価 の芳香族炭化水素基または二価の不飽和複素環基であ り、R'®は、アルキル基、アリール基または一価の複素 環基であり、

[0061]

【0064】のいずれかの基であり、mおよびnは、そ れぞれ独立して0または1を示すが、mが0の時はnは 0 であり、R''は、アルキル基、ナフチル基またはナフ チルアルキル基であり、A,は、ナフチル基であり、R は、ハロゲン原子、シアノ基またはニトロ基であ る。)〕

上記式 (7.) 中、

[0065]

【化21】

【0066】で示される芳香族炭化水素基または不飽和 複素環基は、前記式(5)における基と同様であり、こ れらの各基の置換基は特に制限されないが、例えば、塩 素、臭素、ヨウ素等のハロゲン原子:メチル基、エチル 基等の炭素数1~20のアルキル基:メトキシ基、エト キシ基等の炭素数1~20のアルコキシ基:フェニル 基、トリル基、キシリル基等の炭素数6~10のアリー ル基:アミノ基:ニトロ基:シアノ基等を例示すること 40 ができる。

【0067】上記式(7)中、R'®で示されるアルキル 基、アリール基および複素環基は、上記した炭素数1~ 4のアルキル基、炭素数6~10のアリール基、およ び、酸素原子、窒素原子、またはイオウ原子を環構成原 子として1~2個含む5~7員環またはこれとベンゼン 環との縮合環から誘導される一価の基を挙げることがで きる。

【0068】上記式(7)中、R'1で示されるアルキル 基、アリール基は上記R¹⁰と同様である。A₁、A₂およ 50 【化19】

$$\binom{c}{z}$$

【0062】は、ノルボルニリデン基またはアダマンチ リデン基であり、Xは、酸素原子、

基 > N - R''、

基 $> N - A_1 - B_1 - (A_1)_1 - (B_1)_1 - R^{11}$ 、

基 $> N - A_1 - A_1$ 、または基 $> N - A_2 - R^{2}$ であ 10 り、 (ここで、R¹¹は、水素原子、アルキル基またはア リール基であり、A₁、A₂およびA₂は、同一もしくは 異なっていてもよい、アルキレン基、アルキリデン基、 シクロアルキレン基またはアルキルシクロアルカンージ イル基であり、B」およびB」は、同一もしくは異なって いてもよい、

[0063]

びA,で示されるアルキレン基は、メチレン基、エチレ ン基、プロピレン基、トリメチレン基、テトラメチレン 基等の炭素数1~4の基であることが好ましく、アルキ リデン基は、エチリデン基、プロピリデン基、イソプロ ピリデン基等の炭素数 2~4の基であることが好まし く、また、シクロアルキレン基は、シクロヘキシレン基 が好ましく、さらにアルキルシクロアルカンージイル基 は、ジメチルシクロヘキサンージイル基が好ましい。

【0069】また、上記式(7)中、R''で示されるア 30 ルキル基は上記 R''と同様であり、ナフチルアルキル基 は、ナフチルメチル基、ナフチルエチル基等の炭素数1 1~14の基であることが好ましい。

【0070】上記式で示されるフルギド化合物のなかで も、フォトクロミック作用の耐久性等を勘案すると、R **がアルキル基であり、Xが>N-Rであり、Rは炭素 数1~4のシアノアルキル基、炭素数1~4のニトロア ルキル基、または炭素数3~9のアルコキシカルポニル アルキル基(炭素数1~4のアルコキシ基と炭素数1~ 4のアルキレン基を含む)であり、

[0071]

[化22]



【0072】はアダマンチリデン基であり、

[0073]

[化23]

【0074】は、炭素数6~10のアリール基、または 炭素数7~14のアルコキシアリール基(炭素数1~4 のアルコキシ基で置換された炭素数6~10のアリール 基)で置換されていてもよい複素環基、特にチオフェン 環から誘導される基である化合物が好ましい。

1.5

【0075】本発明における硬化性組成物をメガネレンズに使用する場合は、グレーまたはブラウン等の色調が好まれるが、このような色調は単一のフォトクロミック化合物では得られないために、二種以上の異なるフォトクロミック化合物を混合する方法が採用される。上記し 10たフルギド化合物及びスピロオキサジン化合物は一般に橙~青に発色するが、これに黄~橙に発色するクロメン化合物を混合することにより、グレー、ブラウン等の中間色を得ることができる。

【0076】本発明においてフォトクロミック化合物として好適に使用できるクロメン化合物、スピロオキサジン化合物及びフルギド化合物を具体的に示すと、次のような化合物を例示することができる。

【0077】クロメン化合物:

- 1) スピロ (ノルポルナン-2, 2'-(2H) ベンゾ 20 (h) クロメン)
- 2) スピロ (ビシクロ (3.3.1) ノナン-9,2'-(2H) ペンゾ (h) クロメン)
- 3) 7'-メトキシスピロ(ビシクロ(3.3.1) / ナン-9, 2'-(2H) ペンゾ(h) クロメン)
- 4) 7 '-メトキシスピロ[ノルボルナン-2, 2'-[2H] ベンゾ[h] クロメン]
- 5) 3, 3 UZ (3 ZUZ 4 ZVZ 2 ZVZ
- 6) 3, 3-ビス(4-メトキシフェニル)-6-モル 30
- 7) 3 (3 k) フルオロメチル 4 k + k シフェニル) 3 (4 k + k + k) フェニル) 6 k モル ホリノ 3 + k ベンゾ [f] クロメン

スピロオキサジン化合物:

- 2) 6'-フルオロ-1', 5'-ジメチル-6''-モルホリノジスピロ(シクロヘキサン-1, 3'-(3 H) インドール-2'-(1'H), 3''-(3H) ナフト(3, 2-a)(1, 4) オキサジン)
 - 3) 6' フルオロ-5' メチル-1' イソプチル-6' モルホリノジスピロ(シクロヘキサン-1,
 - 3'-(3H) インドール-2'-(1'H), 3"-(3H) ナフト(3, 2-a) (1, 4) オキサジン)
 - 4) 3', 3'-ジメチル-1'-イソプロピル-6'' -インドリノスピロ-(3H)インドール-2'-

- (1, H), 3''-(3H)ナフト(3, 2-a) (1, 4)オキサジン
- 5) 3', 3'-ジメチル-1'-イソブチルスピロ-(3H) インドール-2'-(1'H), 3''-(3 H) ナフト(3, 2-a) (1, 4) オキサジン フルギド化合物:
- 1) N-シアノメチル-6, 7-ジヒドロ-4-メチル-2-フェニルスピロ(5, 6-ベンゾ[b] チオフェンジカルボキシイミド-7, 2-トリシクロ(3.3.1.1) デカン)
- 2) $N \nu T J \chi F N 6$, $7 \nu U \Gamma U 2 (p \gamma V + \nu V U 4 \chi F N \chi U U (5, 6 \gamma V U 5) <math>\Gamma V = \Gamma V V = \Gamma V$
- 3) N- > P / y + P / h 6, 7- y + P / h 4 y + P / h 7, 6- < y < 0 [b] y + 2 / h 7 [c] y + 3 / h 7 [c] y + 4 / h 7 [c] y
- 4) 6, $7-\Im$ ヒドローN-3トキシカルボニルメチル -4-3チルー2-7ェニルスピロ(5, 6-ペンゾ [b] チオフェンジカルボキシイミドー7, 2-トリシクロ(3, 3, 1, 1) デカン)

 - 7) N-シアノメチル-6, 7-ジヒドロ-4-シクロプロピル-スピロ(5, 6-ベンソ(b) チオフェンジカルボキシイミド-7, 2-トリシクロ(3, 3, 1, 1) デカン)

本発明のフォトクロミック硬化性組成物におけるフォトクロミック化合物の配合量は、重合性単量体〔1〕100重量部に対して0.001~10重量部の範囲である。重合性単量体〔1〕100重量部に対するフォトクロミック化合物の配合量が0.001重量部未満の場合はフォトクロミック特性の可逆的な耐久性が損なわれ、また、10重量部を越えるときには硬化体の初期着色が大きくなる。良好なフォトクロミック性能を得るためのフォトクロミック化合物の好適な配合量は、重合性単量体〔1〕100重量部に対して0.01~5重量部、特に0.01~1重量部の範囲である。

【0078】本発明のフォトクロミック硬化性組成物には、更に離型剤、紫外線吸収剤、赤外線吸収剤、紫外線 安定剤、酸化防止剤、着色防止剤、帯電防止剤、蛍光染料、染料、顔料、香料等の各種安定剤、添加剤を必要に 50 応じて混合して使用することができる。 【0079】上記した紫外線安定剤を混合して使用するとフォトクロミック化合物の耐久性をさらに向上させることができるために好適である。特に、フルギド化合物は、紫外線安定剤による耐久性向上の効果が大きいために、前記したようなフルギド化合物とクロメン化合物とを混合して使用する場合にこれらの化合物の中間色の経時的な変化を良好に防止することができる。

17

【0080】紫外線安定剤としては、ヒンダードアミン 光安定剤、ヒンダードフェノール光安定剤、イオウ系酸 化防止剤を好適に使用することができる。

【0081】紫外線安定剤の使用量は特に制限されるものではないが、通常は、重合性単量体〔1〕100重量部に対して各紫外線安定剤の配合量が0.001~10重量部、さらに0.01~1重量部の範囲であることが好適である。

【0082】更に、フルギド化合物とクロメン化合物とを併用する場合には、亜リン酸エステル化合物を加えることにより、これらのフォトクロ化合物の混合色の経時的な変化を抑えることができる。したがって、フルギド化合物とクロメン化合物とを併用する系に上記した紫外線安定剤と亜リン酸エステル化合物の両者を使用することは、本発明において最も好適である。亜リン酸エステル化合物の配合量は、重合性単量体〔1〕100重量部に対して、0.001~10重量部、さらに0.01~1重量部であることが好ましい。

【0083】更に又、赤外線吸収剤を混合して使用すると、フォトクロミック作用の他にも赤外線吸収能も有するフォトクロミック硬化体を得ることができる。赤外線吸収剤としてはポリメチン系化合物、ジイモニウム系化合物、シアニン系化合物、アントラキノン系化合物、アルミニウム系化合物が使用できるが、分子吸光係数が大きく、小量の添加で効果を発揮するジイモニウム系化合物が好適である。

【0084】赤外線吸収剤の配合量は、重合性単量体 〔1〕100重量部に対して、0.0001~1重量 部、さらに0.001~0.01重量部であることが好ましい。

【0085】本発明のフォトクロミック組成物から硬化体を得る重合方法は特に限定的でなく、公知のラジカル重合方法を採用できる。重合開始手段は、種々の過酸化物やアゾ化合物などのラジカル重合開始剤の使用、又は、紫外線、α線、β線、γ線等の照射あるいは両者の併用によって行うことができる。代表的な重合方法を例示すると、エラストマーガスケット又はスペーサーで保持されているモールド間に、ラジカル重合開始剤を混合した本発明のフォトクロミック組成物を注入し、空気炉中で酸化させた後、取り外す注型重合が採用される。

【0086】ラジカル重合開始剤としては特に限定され 【実施例】以下、本発明ず、公知のものが使用できるが、代表的なものを例示す 施例を掲げて説明するだると、ペンゾイルパーオキサイド、p-クロロベンゾイ 50 定されるものではない。

ルパーオキサイド、デカノイルパーオキサイド、ラウロイルパーオキサイド、アセチルパーオキサイド等のジアシルパーオキサイド; tーブチルパーオキシー2-エチルヘキサネート、tーブチルパーオキシネオデカネート、クミルパーオキシネオデカネート、tーブチルパーオキシベンゾエート等のパーオキシエステル;ジイソプロピルパーオキシジカーボネート、ジーsecーブチルパーオキシジカーボネートのパーカーボネート; アゾビスイソブチロニトリル等のアゾ化合物等をあげることができる。

【0087】ラジカル重合開始剤の使用量は、重合条件や開始剤の種類、前記の単量体の組成によって異なり、一概に限定できないが、一般的には、重合性単量体 [1]100重量部に対して0.001~10重量部、好ましくは0.01~5重量部の範囲が好適である。

【0088】重合条件のうち、特に温度は得られるフォトクロミック硬化体の性状に影響を与える。この温度条件は、開始剤の種類と量や単量体の種類によって影響を受けるので一概に限定はできないが、一般的に比較的低 20 温で重合を開始し、ゆっくりと温度を上げていき、重合終了時に高温下に硬化させる所謂テーパ型の2段重合を行うのが好適である。重合時間も温度と同様に各種の要因によって異なるので、予めこれらの条件に応じた最適の時間を決定するのが好適であるが、一般に2~40時間で重合が完結するように条件を選ぶのが好ましい。

【0089】さらに、上記の方法で得られるフォトクロミック硬化体は、その用途に応じて以下のような処理を施すこともできる。即ち、分散染料などの染料を用いる染色、シランカップリング剤やケイ素、ジルコニウム、アンチモン、アルミニウム、スズ、タングステン等のゾルを主成分とするハードコート剤や、SiO、TiO、ZrO、等の金属酸化物の薄膜の蒸着や有機高分子の薄膜の塗布による反射防止処理、帯電防止処理等の加工および2次処理を施すことも可能である。

[0090]

【発明の効果】本発明のフォトクロミック硬化性組成物を重合して得られる硬化体は、フォトクロミック特性の発色濃度、退色速度、初期着色に優れるばかりでなく、硬化体の硬度などの物理的性質にも優れる。さらに透明40 性、耐溶剤性、耐熱性、耐衝撃性、コート性及び染色性に優れたフォトクロミック硬化体を得ることができる。 【0091】したがって、本発明のフォトクロミック組成物を重合して得られる硬化体は、フォトクロミック性を有する有機ガラスとして有用であり、例えば、フォトクロミックレンズ等の用途に好適に使用することができる。

[0092]

【実施例】以下、本発明を具体的に説明するために、実施例を掲げて説明するが、本発明はこれらの実施例に限 京されるものではない 【0093】以下の例で使用した(A)~(D)成分及びフォトクロミック化合物は下記の化合物である。

【0094】(A)成分の3官能乃至6官能(メタ)アクリレート系単量体:

TECE: 1, 1, 1-トリス (メタクリロイルオキシ 10 エトキシメチル) -2-クロロエタン

HMEE: 1, 1, 1, 1', 1', 1' - ヘキサ (メ タクリロイルオキシエトキシメチル) エチルエーテル

(B) 成分の2官能(メタ)アクリレート系単量体:

3 P G: トリプロピレングリコールジメタクリレート

4 P G: テトラプロピレングリコールジメタクリレート (ポリプロピレングリコールジメタクリレートの混合物

で、オキシプロピレン鎖の平均モル数が 4 である単量 体)

9 P G: ノナプロピレングリコールジメタクリレート (ポリプロピレングリコールジメタクリレートの混合物 で、オキシプロピレン鎖の平均モル数が 9 である単量 体)

4 G: テトラエチレングリコールジメタクリレート (ポリエチレングリコールジメタクリレートの混合物で、オキシエチレン鎖の平均モル数が 4 である単量体)

(C) 成分の(メタ) アクリレート系単量体

GMA:グリシジルメタクリレート

HEMA: 2-ヒドロキシエチルメタクリレート

BPE: 2, 2 - UZ (メタクリロイルオキシエトキシフェニル) プロパン

(D) 成分のスチリル系単量体

 $MS: \alpha - \mathcal{Y} \mathcal{F} \mathcal{V} \mathcal{F} \mathcal{V}$

フォトクロミック化合物:

クロメン化合物;

c1:スピロ(ビシクロ(3.3.1)ノナン-9,

2'- [2H] ペンゾ [h] クロメン]

c 2:7′-メトキシスピロ[ビシクロ[3.3.1]

ノナン-9, 2′- [2H] ペンゾ [h] クロメン]

ニル) - 6 - モルホリノー [3 H] ベンゾ [f] クロメン

c 4 : 3, 3 - ピス (4 - メトキシフェニル) - 6 - モルホリノー <math>[3H] ベンゾ [f] クロメン

スピロオキサジン化合物;

s 2:6'-フルオロ-5'-メチル-1'-イソブチル-6''-モルホリノジスピロ(シクロヘキサン-1,3'-(3H)インドール-2'-(1'H),3''-(3H)ナフト(3,2-a)(1,4)オキサジン)s 3:3',3'-ジメチル-1'-イソブチルスピロー(3H)インドール-2'-(1'H),3''-(3H)ナフト(3,2-a)(1,4)オキサジンフルギド化合物:

f 1: N-シアノメチル-6, 7-ジヒドロ-4-メチル-2-フェニルスピロ(5, 6-ベンゾ(b) チオフ
 20 エンジカルボキシイミド-7, 2-トリシクロ(3.3, 1, 1) デカン)

f 3: N-シアノメチル-6, 7-ジヒドロ-4-メチルスピロ(5, 6-ベンゾ[b] チオフェンジカルボキシイミド-7, 2-トリシクロ<math>(3.3.1.1] デカン)

30 実施例1~17、比較例1~3

表1に示した(A)~(D)成分及びフォトクロミック 化合物よりなる組成物に、ラジカル重合開始剤として t ープチルパーオキシー2ーエチルヘキサネートを1重量 部添加してよく混合した。この混合液をガラス板とエチ レン一酢酸ビニル共重合体からなるガスケットで構成さ れた鋳型の中へ注入し、注型重合を行った。重合は空気 炉を用い、30℃から90℃で18時間かけ、徐々に温 度を上げていき、90℃に2時間保持した。重合終了 後、鋳型を空気炉から取り外し、放冷後、硬化体を鋳型 40 のガラス型から取り外した。

[0095]

【表1】

21 表 1

		フォトクロミック	シック組成物の配合比(重量部)			
No.	A) 3~6官能 (/タ)アクリレート	B) 2官能 (メタ)アクリレート	C) (より) 7クリル系 単量体	D) スチリル系 単量体	フェトクロミック 化合物	
1	TMTP:100	~	_	- .	c4:0.05	
2	TMEP: 70	-	GMA: 29	DMS:1	81:0.05	
3	TMPT: 35	9 P G : 5 5	GMA: 9	DMS: L	c 1 : 0. 0 5	
4	TMPT: 40	9 P G : 5 0	_	DMS:1	c 2 : 0. 0 5	
5	TMEP: 50	9 P G : 4 0	G M A : 9	DMS:1	c 9 : 0. 0 5	
6	TMEP: 30	4 P G : 6 D	GMA: 9	DMS:1	c4:0.05	
7	TMEP: 30	4 G : 6 D	G M A : 9	DMS:1	81:0.05	
8	HMEE: 40	9 P G : 5 0	G M A : 9	DMS:1	s 2 : 0. 0 5	
9	TMPT:15	4 PG: 35	GMA: 9 BPE: 40	DMS: 1	s 3 : 0. 0 5	
1 0	TECE: 70	1 4 G : 2 0	G M A : 9	DMS:1	f 1:0.05	
1 1	TEOE: 50	9 P G : 10	G M A : 9	DMS:1	12:0.05	
1 2	HMEE: 30	9G:60	G M A : 10		f 8 : 0. 05	

[0096]

【表2】

			扱し(税き)				
	フォトクロミック組成物の配合比(重量部)						
	N٥.	5)	A) 3~6官能 (オタ) アクリレート	B) 2 官能 (メタ)7クリレート	C) (19)79月11系 単量体	D) スチリル系 単量体	73トグロミック 化合物
1	3		TMPT: 85	9 P G : 5 5	G M A : 5 H E M A : 4	DMS: 1	c 1 : 0. 0 5 f 2 : 0. 1 0
1	4		TMEP: 50	9 P G : 4 0	G M A : 9	D M S : 1	c 2 : 0. 0 9 f 1 : 0. 1 3
1	5		TMEP: 30	4 P G : 4 0	G M A : 9 B P E : 2 0	D M S : 1	c 4 : 0. 0 5 s 1 : 0. 1 5
1	6		TMTP: 60	3 P G : 3 0	G M A : 5	M S : 4 D M S : 1	c 3 : 0. 0 5 f 2 : 0. 1 0 s 1 : 0. 0 5
1	7		HMEE: 40	9 P G : 5 0	G M A : 9	D M S : 1	c 2 : 0. 0 5 c 3 : 0. 0 4 f 2 : 0. 1 0 s 2 : 0. 0 5
比較	Ħ	1	_	3 P G : 9 0	GMA: 9	D M S : 1	c 1 : 0. 0 5
比較	M	2	-	9 P G : 9 0	GMA:9	DMS: I	s 1 : 0. 0 5
比較	<i>9</i> 4	3			GMA: 9 BPE: 90	D M S : 1	c4:0.05

【0097】得られたフォトクロミック硬化体のフォト クロミック特性、硬化体の物性及を以下の方法で試験し た。

【0098】(1)発色色調及び発色濃度 得られたフォトクロミック硬化体(厚み2mm)に浜松 40 る時間 t_{1/2}で表した。 ホトニクス製のキセノンランプレー2480(300 W) SHL-100をエアロマスフィルター (コーニン グ社製)を介して20℃±1℃、フォトクロミック硬化 体表面でのピーム強度365nm=2.4mW/cm¹, 2 4 5 n m = 2 4 μ W / c m' で 1 2 0 秒間照射して発 色させ、目視で発色色調を判断した。また、ε(120 秒) - ε (0秒)の値を求め、発色濃度とした。但し、 ε (120秒) は、最大吸収波長におけるフォトクロミ ック硬化体の上記条件下での光照射120秒間の後の吸

光度であり、ε(0秒)は、光照射時の最大吸収波長に おける未照射硬化体の吸光度である。

【0099】(2)退色速度

(1) で求めた発色濃度が1/2まで低下するのに要す

【0100】(3)初期着色

キセノンランプを照射しない状態において、最大吸収波 長における吸光度で表した。

【0101】(4)表面硬度

ロックウエル硬度計を用い、厚さ2mmの硬化体につい てレースケールでの値を測定した。

【0102】各硬化体の物性評価結果を表2に示した。 [0103]

【表3】

3

表 2

No.	発色色調	発色濃度	t i 2 (分)	初期着色	表面硬度
1	黄色	1. 8	1. 5	0. 0 5	1 1 2
2	赤紫色	1.4	0.6	0. 01	116
3	黄色	1. 4	8. 6	0. 01>	9 7
4	橙色	1. 4	8. 4	0. 01>	9 9
5	黄色	1. 7	2. 4	0. 02	100
6	黄色	1.8	1. 6	0. 05	102
7	游紫色	1. 5	0.6	0. 0 1.	104
8	青紫色	1. 7	0.4	0. 03	9 9
9	青色	0. 7	0.1	0. 01>	98
1 0	赤紫色	0. 9	0. 9	0.01>	9 6
1 1	青紫色	1. 0	1. 0	0. 01>	100
1 2	赤紫色	0. 7	0.5	0. 01>	9 4

[0104]

表2(続き)

【表4】

	4X 2 (10)	c /			
No.	発色色調	発色濃度	t 1 2 (分)	初期着色	表面硬度
1 3	グレー	1. 0	1. 8	0. 01>	9 7
1 4	プラウン	1. 1	4. 5	0. 01>	100
1 5	グレー	1. 0	1. 3	0. 03	103
1 6	グレー	1. 0	1. 2	0. 02	100
1 7	ブラウン	1. 1	3. 9	0. 02	9 7
比較例 1	黄色	1. 0	9. 8	0. 01>	102
比較例 2	赤紫色	14	0.6	0. 01	50以下
比較例3	黄色	1. 1	2. 9	0. 10	(測定不能) 110